19 日本国特許庁(JP)

00 特許出頭公開

② 公開特許公報(A) 昭62-195335

@Int Cl 4

母鸡眼鲶

宁内黎理番号

43公開 昭和62年(1987)8月28日

A 61 K 37/02

ACA

8615-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全8百)

60発明の名称 出血障害の治療のための第VIa因子を含有する治療組成物

動特 顧 昭61-278887

優先権主張

段出 願 昭61(1986)11月25日 効1985年11月26日のデンマーク(DK)
励5446/85

☎1986年9月26日のデンマーク(DK)の4592/86

70発 明 者

ウラ カリン エリサ スウエーデン国。エスエーー21620 マルメー。ボーゲー

ベス ヘドネル の出 類 人 ノボ インダストリ

ングスペーゲン 29 デンマーク国。デーコーー2880 バグスバエルト。ノボ

アクテイーゼルスカブ アレ(番地なし)

30代 理 人 弁理十 青 木 朗 外4名

即編巻の冷霧(内容に変更なし)

細

1. 発明の名称

出血障害の治療のための無VIII因子を含有 する治療組成物

2. 特許請求の範囲

紀似の組成物。

- 1. 有効な止血量の第14. 因子を含んでなるこ とを特徴とする疑固因子欠陥或いは要固因子図書。 剤により引起されたものではない出血障害に悩む 患者の治療用組成物。
- 2. 血小板減少或いは血小板障害に悩む患者の 治療用の特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- 3. ヴェン・ヴィレブランド病に悩む患者の治 疫用の発許請求の範囲第1項配数の組成物。
- 4. 担職損傷に伴う出血に悩む患者の治療用の 特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- #8/mlの張度で含んでたる特許請求の範囲第1項
- 6. 該止血量が約100単位~1000単位の 据 WI ■ 因子 / kg 体質を含んでたる特許請求の範囲

第1項記載の組成物。

- 7. 験止血量が約100単位~500単位の第 Wis 因子/kg体質を含んでたる毎許請求の範囲第 1項記載の組成物。
- 8. 放組成物が更に第以因子を含む特許数束の 範囲部1項記載の組成物。
- 9. 生理学的に許容可能な担体或いは需釈剤を 含む特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- 10、 アジュペントを含む特許消水の繁囲第1項 貯蔵の組成物。
- 11. 該アジュペントがカルシウムである特許請 京の範囲第10項記載の組成物。
- 12. 粒ブジュペンドがアルブミン、非 混元件 糖類、オリアルコール類、アミノ酸類、多糖類及 び酸化防止剤よりなる群から選ばれる特許請求の 範囲第10項記載の組成物。
- 13. カルシウムとアルプミン、非・選元性精質、 ポリアルコール類、アミノ酸類、多糖類及び酸化 防止剤よりなる鮮から選ばれた1以上のアジュバ ントの組合わせを含む特許請求の範囲第1項記以

の組成物。

14. 有効な止血量にて第17。因子を含んでなる 凝固因子欠陥収いは凝固因子固容剤により引起さ れたものではない出血障害に悩む患者の治療用組 成物の製造における卵間。因子の使用。

3. 発明の詳細な説明

[滋葉上の利用分野]

本外別は、血小板理等例えば血小板度を、ゲ * シ・ヴィンアランド病及び 典型的化は故しい 板鉄 場体件のて存在するその他の影響をどの出血腫 芸に似む患者を心様のための影似。因子の使用に 一般的に向けられたものである。本発明に従えば 特別の高米的止血障害が診断されるかった度例に かいてさえも同葉出血及び A - 口腔出血にも又類 14、医子が使用される。

〔炎来技術および発明が辨決しようとする問題点〕 関節されない且つ過度の出血は、外科手術及び 又各種形態の組載損傷の両党に製連する主たる間 駆である。出血臓響は緩固因子欠節或いは凝固因

付加して示される(例V(s)。

血液凝固を促進することのできる二つの別々の 系がある。これらの系は固有及び外因性凝固経路 と称される。固有経路においては血漿に存在する 因子のみが利用される。因有経路における中間裏 念は、飲業。因子及びカルシウムイオンにより触 雌される反応である部以因子の解以。因子への活 性化である。類以。因子は次いで第4番。因子、り ン脳信及びカルシウムイオンの存在下において無 X 因子の第X B 因子への活性化に参加する。外因 性極路は血漿因子並びに組織袖出物に存在する成 分を含む。上記プロ酵素の一つである第VI田子は 組織因子及びカルシウムイオンの存在下に無X因 子を解X。因子に転換(そのVI。因子への活性化 時点において)するととにより血液凝固の外因性 経防に参加する。斯X。因子は次いで新V。因子、 カルシウムイオン及びリン脂質の存在下にプロト コンピンをトロンピンに転換する。結果因子の額 X。因子への活性化は固有及び外因性経路の両者 に共通の事象であるので、無曜。因子は無曜因子

子組書別により別越されることがある(血友病人 及び B)。しかしたがら、出血取害は血友病人 成 いは B に悩まない 見者、例えば、 グェン・ヴィレブラン ド朝を有する。患者は後等がヴェン・ヴィレブラン ド朔を有する。患者は彼等がヴェン・ウィレブラン ド朔子 至白質に欠けるかない はそれが 異常であるために一次的止血 次略を有する。止血 離客は又、正常に機能する血液 裏間カスケードを有する患者に 見られ、それは次極のある血小板 便能、血小療酸少、或いは知られていない 理由によっても別様におれるものである。

血餅形成は落本的には酵素トロンピンドより触 能される可摂性血酸蛋白質フィブリノーゲンの不 耐性フィブリソーの映修により発発されるもので ある。展園カスケードに参加する自放成分はプロ 酵素即ちナモーゲンであり、これらはそれを修 性化された展園因子である不信剤の作用により選 自質分界酵素に転換される酵素的に不管性な運 質である。その様な変換を受けた展園因子は一点 的に「個種化因子」と軟され、下句文字「ニョ」を

の欠陥或いは風客那を有する患者の治療に用いられ(米国等計4.3 8 2.0 8 3 号明顯章)、及び絡 別。因子は頃: Cに対する抗体を有する血変例。 最著にかける最固カスケードの初期相をパイパズ することができるとが示されている(ヘドナー 及びキシール(Hedaer and Kisisi)、ジャーナ ル・オブ・クリニカル・インペスティゲーション (J. Clin. Invess.)、7 1:1838-1841、1983]。

「減少した数の循環血小板」と規定される血小板減少比多数の因子が低血小板数に等率する指々の病気が高速を放死に伴う共通の臨床的問題である。低下した血小板数の結果、それ自体的えば鼻・口腔機能変化は胃縁経時からの結膜出血並びに傷、債傷及び生射形位からの交回しにかいて示される増大した出血傾向を生ずる。血小板減少出血は広範であり附、外科手術に限し、及び又手豹板の両者にかいて展別な問題を行う出す。技術などの小さな外界・野でまた、保証の血体の関係であり、

 \times $10^9/\epsilon$)においては、自発的顕蓋内出血が起とることがある。

減少した数の循環血小板は(1)重生欠陥、(2)異常 分布、(3)稀釈的欠損(多量の輪血)、或いは(4)異 常被謎の結果である。

骨値にかける血小板の塗生欠階は放射機脈射、 総取増設約制制、ある街の美品をどの物性防み子、 脈形成似(転移低及び自血病)或化土の色酸管 帯を伸う)の影響をどを含む各砂株頭の超速管 帯を伸う)の影響をどを含む各砂株頭の超速管 高・血小板の具質分布は血液中的障害(自血病)、 常體腫、リンパ酸)、肝臓病、影響、どをやはな 大された無限度のは肝腫に指便され、使小板(植 立変から落れることとなる。新鮮な血小板の例 の変化なしの多量の輸血は循環血液中の血小板の の変化なしの多量の輸血は循環血液中の血小板の の変化なしの多量の輸血は循環血液中の血小板の の変化なしの多量の輸血は循環血液中の血小板の の変化なしの多量の輸血は循環血液を が表域や出血の医の足が変えられる。由一板の具 原域は、(1) 固備を配けてのは低温軟における 大した稍奏、或い性(1)素色。野科血小板数数。等 大した稍奏、或い性(1)素色。野科血小板数数。等

されるべき治療は現在ない。

血小板機能の欠陥は先天的障害(グランツマン 並小板無力症、その他の血小板無力症の先天的形 態、血小板凝集欠陥)としても、又数多くの病気 例えば白血病、異常蛋白血症(例、骨髄腫)、自 己免疫病(リューマチ性関節炎、全身性エリトマ トーデスなど)及び尿疹症などに対する合併症と、 しても共にむしろ共通である。血小板機能欠陥を 有する患者は殆んど上配血小板減少について述べ た粘膜タイプの出血を発生する。外科手術に伴い とれらの患者は又過度の出血を避けるための治療 も必要とする。現在抗嶽維影解的治療(トラネキ サミン酸、モーアミノカプロン服)が単独で或い はパソプレッシン類様体であるデスモプレッシン (DDVAP)の投与と共に用いられている。しかした がら、アスモブレッシンも又血管収縮を生ずる心 腺血管の効果を有する。これは薬品を何等かの心 藤血管問題を有する長いのある患者に使用すると とを不適当にする。

ヴォン・ヴィレブランド病を有する患者はヴォ

発性血小板減少性紫斑病(ITP)、自己免疫病、血液学的障害(白血病、リンパ腫)などの結果である。

血小板は引続き装面カスケードの活件化及びフ ィブリンの形成により固体化される一次的止血栓 子の形成を酵発することによる一次的止血に対し て重要である。これらの血小板は通常第V因子、 無VI因子及びフィナリノーゲン並びに局所止血の 開始に必要なリン脂質を含む架固因子を与える。 血小板減少に悩む思者においては、正常な楽園 カスケードは凝固カスケードの一次的段階の開始 の欠陥により機能しなくたる。その様な患者の治 療は実質的困難に遭遇する。血小板減少を有する 患者は現在最も普通には給血者の血液から誘製さ れる血小板機縮物の投与により治療されている。 その様な機縮物は5~6人の給血者から集められ た血小根より構成される。血小板輸血を繰返し受 取るものの殆んどは血小板抗原に対する抗体を発 生し、その結果、更に血小板輸血の効果が貧弱と たるか或いは全くなくなる。その様な思者に提供

ン・ヴィレアランド四子逐日度に欠けるか改いは それが異常であるために一次的止血欠陥を有する。 ヴェン・ヴィレプランド調を有する患者は、その 起果具 - 口胚質研及び胃験経路の同者からの程度 血を有する。ヴェン・ヴィレプランド弱の変も 変しい形態を有するものは合併出血にも悩む。ヴェン・ヴィレプランド羽に悩む患者においては初 羽止血変階をイイイスすることにより止血を特殊 するものできる因子が有差である。

その結果、血小板機能欠陥を有する患者並びに 血小板線少及びヴォン・ヴィレプランド側に傾む 患者を治療する彼良された方法であって、従来の 形態に無数のであった狙きしくない副作用及び超 点のない方法が必要とされている。本効則はとの 需要を消えし、更に特別の止血維吾が診断されて いない状況においてるえる、貝勝及び4-口匹出 産を前乗するためつ方法をも、貝勝及び4-口匹出 利品を発展するためである。

(以下未白)

(川縣点を解決するための手段かよび発列の効果) 簡単に述べると、本発列は提園因子失路或いは 就園因子園型別により引起されたものでない出血 既等に悩いた者を治療するための万法遂びドぞれ に使用するための前娘組成物を開宗するものであ る。との方法は一般的に患者に有効な止血量の第 頃。因子を含んでなる無成物を投与するとと参析 取さするものである。との根疾物は又生態等的 をする。ないないは称変別をはフジュペント を含んでもよい。適当なアジュペントとしてはア ルブミン、カルシウム、非一量元性類似、ポリア ルコール側、多類限及び操化防止剤などが挙げら れる。

ととに示される方法は特に血小板酸少、ヴェン・ヴィレブラント 疾並びにその他の血小板取容に悩む患者の治療に有効である。 加えて、この方法は 胃熱出血 攻いはよ - 口腔出血に悩む患者にも使用 すれる。

本発明の好ましい実施態様においては、この組 成物は静脈内に均体重当り約100単位~1000

法を提供するものである。この方法の範囲内において、有効量の第1/1 a 因子を含有する活性化された止血剂を含む組成物が患者に投与される。

この組成物は防性化されていない無視型子及び 七の他の簡単にされていない血療展開図子例えば 取視。因子の危性を裏める第氏因子を含んでもよ い。第X因子の表更は似体重当り的10単位の与 よられた投与量に対応する範囲内にあるのが好ま しい。原復に因子が承払因子以外の血管展開因子 を作なわない方が好ましい。

ヒトの粉製料 * 因子はアローズ (Bross)及び マジェーベズ (Majsres) 、 ジャーナル・オブ・ バイオロジカル・ケミストリー (J. Biol, Chem) 255 (4): 1242-1247、1980年及 びヘドナー (Hedner) 及びキンエール (Kisisi)、 ジャーナル・オブ・クリエカル・インヴェスティ アーション (J. Clin, Invest.) 71: 1836 - 1841、1983年により扱明される方法に より作られるのが好ましい。これらの方法は検出 可能量のその他の血液を製取用する上に XI 専門子 単位、より好ましくは100~500単位の病 頃。因子の量で投与される。この組成物は約24 時間の時間内に投与されるのが好ましい。

本発明の関連した面は精製した第5個。因子を少なくとも25 mg/xt合んでなる出血障害の治療に 使用するのに適した新規組成物並びにここに説明 される方法を開示するものである。

本発明のその他の面は以下の説明により明らか となるであろう。

発明を実施するための最良の態機

その最も広い面について、本発明は製塑因子欠 関載いは凝固因子阻害剤により引起とされたもの ではない出血障害に悩む患者を治療するための方

もたらす。更に精製された祭園因子製剤は追加の ゲル伊温を最終模製工程として合むことにより得 られる。 第VI 因子は次いで公知の手段例えば幾つ かの異った血漿蛋白質例えば常温は、以る或いは X。因子などにより活性化された葉VI。因子に転 換される。或いは又ピョルン等(Bloorn at al.) [リサーチ・ディスクロージャ (Research Diselesurs 2 6 9 , 1 9 8 6 年 9 月 5 6 4 ~ 565頁]に記載される如く第1個子はそれを Mono Q® (Pharmacia Fine Chemicals)など のイオン交換クロマトグラフィカラムを通十こと により活性化される。当業者は本発明に使用する のに適した適当な無Win 因子がDNA 机扱え技術例 えば節Ⅵ因子をコード化する aDNA 或いは激伝子 [ハーゲン等(Hagen et al)、プロシーティング ス・オブ・ナショナル・アカデミック・サイエン Z (Proc. Natt. Acad Sci), USAR 3 ! 2 4 1 2 - 2 4 1 6、 1 9 8 6] を適当なベクタ - 内に挿入し、このペクターで適当な紹覧系統を 形質転換し、及び形質転換された細胞を選当な燃

保中において増殖させて状現された生成物を単離し、高川 四子に店性化することにより別急されることにより別急されることにより別急されたより別急されたより別急された原間。因子に真正の無間。因子にの自我原因の世物学的店性を有する思り多少変性された高端。因子に公知の手袋門及ば影性を発展の突然変異生成により天然遺伝子中のフィノ原コシンを変更するの家のはアミノ原コシンを要することにより所制因子を出ている。

ことに限明される方法の実践は掲載報項目子が 如何にして誘導されるかの如何に対してまされ、 使って本発明はことで使用するのに適した任意の 関す。因子製料の使用を含むものであることは明 らかである。

本発明に従えば、第14 8 四子は実質的に循環血 小板を有しない患者における出血を阻止するとと が示される。簡単に述べると精製第14 8 四子が抗

任意の出血状況例えば胃腸或いは鼻・口腔出血或 いは外科手術においてことに説明される異愛的に 同一優変において無質。因子を使用して馬所的止 血を誘発することも有益である。これらの状況に かいて既質。因子は周所的或いは静脈内に適用さ れた。

解省。因子は幹販内注射により2~4回/24 時間鉄返されたければならない投与量である約2 ~5 xg/%に切応十る場体重高り約100~ 1000単位、好きしくは約100~800単位 の量で投与される。

とこで用いられる「1単位」とは約0.5 M9 変 自質に対応する1 Mの正常の血漿中に存在する第 WID子の兼と定義される。活性化後 5 0 単位は約 1 M9 の蛋白質に相当する。

とこで用いられる「止血的効果」或いは「量」 とは純粋解項。因子の解体重当り約100~ 1000単位の投与後15分以内における出血の 実質的停止と定義される。

本発明のもう一つの面は好ましくは精験された

- 血小板血情により血小板減少されたクサギ中に 性材されたところ、実施は微量の精製と「簡唱。 因子が血小板減少動物における出血を有効に因よ そることを示した。第3。因子はこの時に一次的 止血をイイスする能力があり、血小板及び初期 展開相の参加なしに用所的止血を引起こす。第 18。因子は又血小板減少に似むとトの患者におけ る周所的止血を轉発する能力があることも示され

多量の網胞破損を伴う消耗組織が係に悩むお若 比別線網胞からの各種節素の放出の乾果としての 複雑な止血薄準を発生するととがある。その様な し、一方の系型へばその能に含まれる数つかの因 その劣化に減く。素質。因子の展別系の後者の相 を衝性化するととによる止血栓子を生成する能力 によりたれらの患者に常質。因子を使用すること も有益である。この点に関する影質。因子を用い も市療は静鉄内性計数いは易所近用。因子を用い 此・機能素質解析像と組合かされてもよい。更に、

形態の鉱VIa 因子が適当たアジュバント或いは速 当た担体又は希釈到と混合される出血障害の治療 のための事業的組成物の製造方法を提供するもの である。適当な生理学的に許容可能な担体或いは **帯釈剤としては教前水及び塩水が準げられる。と** れに関して適当なアジュペントとしてはカルシウ ム、アルプミン類、或いはその他の特数額Via因 子を安定化するための不活性蛋白質が挙げられる。 その他生理学的に許容可能なアジュペントは非・ **亜元性精類、ポリアルコール類(例えばソルビト** ール或いはグリセロール)、低分子量デキストリ ンなどの多糖類、アミノ散類及び酸化防止剤(重 **亜硫酸塩及びアスコルピン酸塩をどりである。と** れらのアジュイントは一般的に 0.1~3 */ャダの 温度で存在する。との薬学的組成物は又例えばア プロチェンカドのプロテアーゼ阻害剤を含んでも よい。特に好きしい実施療様においては、カルシ ウムがもり一つの気ばれたアジュバントとの組合 **#により薬学的組成物中に用いられる。カルシウ** ムの量は5~50 mM が好ましく、より好ましく

は10~20 mM である。

以下の実施例は本発明を例示するために提供するものであり、本発明を設定するものではない。

〔寒施例〕

夹施例 1

ウサザをブッシュ等(Busch et al.)(Aeta、Chir、Scand。 140:255、1974年)
の方法により割製されたクサギ血小板に対すると
ッツ既体を投与することにより由小板製少度にさせた。クサギの動物類数極血管にかける止血栓子
形成をベルタビスト及びアルホルス(Beraqvist and Artors)の方法(Thromb, Disthes。
Haemorrh、30:586、1973年)により
研究した。そ収載時に対し、3本の小動脈及び3本の小動脈(単極20~40/m)を模切開し、
止血栓子形成の時間を測定し、及び再出血の動態を
配数した。一次止血栓子形成に必要な時間を
に 契列間と最初の出血阻止側の制度
と配数した。一次止血栓子形成に必要な時間を
に 契列間と最初の出血阻止側の制力と定義した。

260秒)。 この無約はしかしたから一時的たち のであった(新州。因子投与後30分後の平均 オリシャであった)。 THT-Vは両機なイメーンを 示し、新州。因子投与後10分後に変越を示した (気体投与後の平均698秒及び新り。因子投与 後10分後499秒)。 この偏かな短額も一時的 ならのであり、新州。因子注針後30分後には THT-Vは平均672秒をした。

もう一つの5匹の血小板製少能のウサギ郭に次いて2倍量の解析。因子(均体蛋当与100単位) を与えたところ、解析。因子を与えた核10分核 だHT-Aは抗体校与核平均25倍秒から解析。因 子投与核10分核に平均89秒の開業な超額を示 した。この短線は製薬時間中理能した。HTT-Vは 解析。因子の注射後着しく短離した(抗体投与核 平均591秒から平均390秒)。30分核に HTT-Vの正常化が起こり(平均255秒)及び 60分核にも同一のものが製菓された(平均298秒)。

5匹の非・血小板減少症ウサギにはTHT に対

形成時間 J (THT)と称した。クサギにかける血小板及は投血小板直排が25与された後15~60分 T 形態物にかいては263×10¹/4 (平均値)から10×10⁴/6 (平均値)の酸少が生した。血小板板体が投与される前には小髄脈中のTHT (THT-A)は平均54秒を示した。航株投与後15分後並びに60分後にかいてTHT-AO3倍の配を起える179秒が接着された。小静脉中のTHT (THT-V)は抗体投与前には202~394秒の間で変化した(平均274秒)。THT-AO延長と準行して抗体投与後15分後にTHT-VO延長(平均768秒)が観察され、観察時間の随中比較的一定にとどさった。

対照動物と同様にして3匹のウサヤを血小板級 少症にし、次いでヒト郡4。因子12向件重当り 50単位)を投与した(抗体投与株30分核)。 第14。因子が注射されてから10分核にTHT-AE は合ウサヤにおいて実質的な短縮を示した(平均 114秒:技体投与核第14。因子型も筋の平均

して何等の効果も見られなかった。第14 a 因子の 代りに第14因子を与えた場合には THTに対ける何 等の効果も見られなかった。

結果を次表にせとめて示す。

FCF流由

APB投与前後引援を選ば。因子を改与(100m/線 体重)した場合の5 匹のウサヤドかけるTHT-A及びTHT-V。 ラテニックボインドにかける3 コの規制期の平均が与えられる。 指弧内の数数は割り出すを6 0 m/線 体重の吸み量で与えた3 医の点小板が全型フォドにかに得られた低である。

ウサギ 谷 号		投与前	APS 投与後 15分	APS 投与後 3 0 分 額 Via (Wi20子投与後 10分後 (100 p/N9体重)	APS投与後60分 解Wa(W)因子投与後30分後 (100#/kg体宜)	APS 投与後90分 第 Ma(M)因子投与後60分後 (100 m/*8件類)
THT - A	1	42(77)	131(225)	89(288)	111(144)	-
	2	53(57)	483(222)	104(256)	153(87)	86
	3	90(75)	206(763)	81(717)	119(631)	210
	4	61	179	77	50	72
	5	53	279	95	95	110
平均		65(70)	256(403)	89(420)	106(364)	102
THT-V	1	277(175)	719(580)	485(900)	253(411)	•
	2	164(321)	463(768)	357(812)	187(657)	236
	3 -	254(230)	584(899)	274(900)	288(839)	243
	4	213	599	551	155	229
	5	376	590	285	391	487
平均	-	257(242)	591(749)	390(871)	255(636)	299
血小板数 × 10 ⁹						
平均		222(193)	2(8)	2(8)	6(25)	10
原田		243-214 (93-283)	0-8(2-9)	1-2(2-12)	5-10(18-23)	7-12

(23)

本実験は生体内にかける展園議報の開始にかける新店。因子の重要を役前を示す。 対照的に腐り 因子はこの造種にかいては物んど効果を有さない。 更に、筋低。因子は立小坂の不存在下にかいても 成回通観を開始することができた。従って、通常 血小坂により髪の器位にかい、環境されるリン窟 或は鉱級因子も与える損傷した内皮細胞から利用 可能となる。

実施例 2

純粋第14 B 因子を用いた血小板減少症を有する二 人の患者の治療

教初の患者は夥しい鼻の出血に伴って治療された。デューク(Duke)による出血時間(BT)は

激しい血小板減少症の結果として第 Ⅵ s 因子の注 射前は15分より長かった。100 4/44体重(2 μg/kg体重)の投与量を静脈内投与し、注射完了 後15分後にはデュークBTは正常化したく4分、 正常原理: <5分)。血小板数は観察時間を通じ 同一にとどまった(10×10°/ℓ)。鼻の出血 は迅速に停止し、生成した血餅は如何なる出血も 伴なわずに除去することができた。後に僅かな再 出血が開始したが、自然に停止した。脈、体盤、 遊いは血圧に対する何等の影響も見られなかった。 血漿中における第1個因子の機能は 0.6 6 μ/nl~ 2.0 7 m/ml に上昇したが、生射後 8 時間後に再 び 0.60 となった。 第 X 因子の血漿濃度(注射前 1.12 a/nt 及び注射後1.12 a/nt) に対する 何等の影響も見られず、8時間の観察時間間一議 **庭にとどまった。循環血液中に何等のフィブリン** ノフィアリノーゲン労化生成物は現われず、エタ ノールゲル化放験はすっと降性であった。更に ATII 或いは a、AP における何等の変化も見られ カかった。

2 哲目の患者も又第 VI A 因子の注射的に 1 0 × 10°/8より少ない血小板数及び15分を超える デュークBTを有する。この患者は耳へのデュー ク切込みから手による圧縮及び局所的トロンピン の適用により止められなければならなかった勢し い出血をした。純粋な形の第 Wia 因子を約100 A/kg 体重(2 48/kg体重)の投与量で静脈内投 与し、デェークBTを注射完了後15分後に繰返 した。アュークBTは10分となり、切込みの部 位に目に見える血餅の形成が観察された。血小板 数の変化は記録されず、緊拍、血圧或いは体温に 対する何等の影響も生じなかった。第VI因子の血 要請度は 0.5 7 µ/zl ~ 2.1 7 µ/zl に上昇した。 第X因子機度における変化も見られず(注射前 0.7 3 m/ml 及び往射後 0.8 1 m/ml)、又 ATII 或いはα,AP における何等の変化も見られなかっ ***** -

摂約すると、静駅内在射された精製終91 x 因子 は激しい血小板減少を有する患者にかける延長さ れたBTを短縮した。並行して、第91因子の血壊

濃度の増大が観察された。模園機構に及ぼす何等 の一般的効果の散像も観察されたかった。

以上の説明から、本発明の特別の実施意味が何 示の目的で説明されたが、本発明の趣旨及び範囲 から離れることなく各種都正が行われてよい。徒 って、本発明は特許請求の範囲以外から何等の例 族を受けるものではない。

特許出顧人

ノボ インダストリ アクティーセルスカブ

养許出頭代理人

 弁理士
 育
 木
 期

 弁理士
 五
 6
 和
 之

 弁理士
 山
 口
 部
 之

 弁理士
 百
 山
 元
 表
 也

手 統 補 正 書 (方式)

昭和62年3月20日

特許庁長官 風 田 明 雄 歌

1. 事件の表示

昭和61年特許勵第278887号

2. 発明の名称

出血難害の治療のための素質 a 選子を含有する 治療組成物

3. 補下をする者

事件との関係 特許出願人

名称 ノボ インダストリ アクティーゼルスカブ

4. 代理人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目 8 番10号 静光虎ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 青 木 朝

(外4名)

W-2 0 1 - 2 11

昭和62年2月24日 (発送日) 特許庁



6. 補正の対象

- (1) 瀬谷の「出願人の代表者」の様
- (2) 委 任 状
- (3) 明 編 書
- 7. 補正の内容
 - (1) (2) 別紙の通り (3) 明細書の浄書 (内容に変更なし)

8. 抵附書籍の目録

(1) 紅正園書

- 1 通
- (2) 委任状及び訳文 各1道
- (3) 净書明福書 1 通

【公輔種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 信部門区分)第3部門第2区分 【発行日】平成6年(1994)6月21日 【公開番号 特開昭62-195335 【公開日1昭和62年(1987)8月28日 【年通号数】公開時許公報62-1954 【田瀬番号]特別昭61-278887 【国湖神部分類第5版】

手機補正書 平成5年10月21日 特許庁長官 察 生 渡 戦 1. 事件の表示 昭和51年转許順第278887号 2. 発明の名称 出血障害の治療のための第四。因子を含有する 抬潔無組成物 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 名称 ノボ ノルディスク アクティーゼルスカブ 4. 代 選 人 住所 〒105 東京都港区成ノ門一丁目8番10号 静光虎ノ門ビル 電話 3504-0721 氏名 弁理士 (5579) 青 木 朗 (54名) (44名)

5. 相正の対象 明報者の「特許請求の範囲」の類 8. 相正の内容 特別意の範囲を判認の返り相正する。 7. 給付書簿の目録 特許謝求の範囲 1 道

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 有効な止重量の類項を因子を含んでなる、 数固因子欠陥或いは凝固因子配害剤により引起さ れたものではない出重障害に悩む患者の治療用組 のは、
- 直小板減少或いは直小板障害に悩む患者の 治療用の特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- 3. ヴォン・ヴィレブランド病に悩む患者の治 原用の特許請求の範囲第1項配載の額成物。
- 組織損傷に作う自由に悩む患者の治療用の 特許請求の診察第1項記載の組成者。
- 5. 精製された第四a 医子を少なくとも25 μ g / 成の機度で含んでなる特許請求の範囲第1 項記 載の組成物。
- 6. 該止血量が約 100単位~1000単位の第2世。 因子/20件重を合んでなる特許請求の範囲第1項 記載の組成物。
- 7. 該止血量が約 100単位~ 500単位の第12 a 因子/短体重を含んでなる特許請求の範囲第1項 記載の組成物。

- 8. 該組成物が更に第3国子を含む特許請求の 範囲第1項記載の組成物。
- 生理学的に許容可能な担体或いは除釈若を含む特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- 10. アジュバントを含む特許請求の範囲第1項 記載の組成物
- 鉄アジュバントがカルシウムである特許請求の範囲第10項記載の組成物。
- 12. 練アジュバントがアルブミン、券-渥元性 構類、ポリアルコール版、アミノ酸類、多種質及 び酸化防止剤よりなる群から遊ばれる特許請求の 範囲第10項記載の組成物。
- 13. カルシウムとアルブミン、非一選元性精樹、ポリアルコール類、アミノ疎解、多糖類及び酸化 防止剤よりなる新から選ばれた1以上のアウェバ ンドの組合わせを含む特許請求の範囲第1項配裁 の組成物。